End of Result Set

Generate Collection

L9: Entry 1 of 1

File: JPAB

Sep 27, 1988

PUB-NO: JP363230629A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 63230629 A

TITLE: PREVENTIVE AND REMEDY FOR AUTOIMMUNE DISEASE

PUBN-DATE: September 27, 1988

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

AOYANAGI, TAKAAKI TAHIRA, TAKESHI TAKEUCHI, TOMIO

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

MICROBIAL CHEM RES FOUND

APPL-NO: JP62062689

APPL-DATE: March 19, 1987

INT-CL (IPC): A61K 31/16; C07C 103/50

ABSTRACT:

PURPOSE: To obtain the titled remedy, by using bactobolin as an active component.

CONSTITUTION: A preventive and remedy for autoimmune diseases such as multiple sclerosis, acute sporadic myelopathy and collagen disease can be produced by using the compound of formula as an active component. The compound can be used in the form of injection for intramuscular or intravenous use, etc., oral drug such as capsule, tablet, granule, powder and solution or external agent such as ointment, drug for rectal application, etc. It is administered preferably in a dose of 1∼1,000mg daily per person. The compound of formula can be produced by culturing Pseudomonas BMG 13-A7 strain (FERM-P 5083) on a slant agar medium, culturing the cultured strain in a liquid medium composed of maltose, yeast extract, NZ-amine and salt, inoculating the obtained seed culture liquid to a jar culture vessel made of stainless steel and containing the same liquid medium, culturing the strain and removing the microbial cells from the cultured product.

COPYRIGHT: (C) 1988, JPO&Japio

切公開特許公報(A)

昭63-230629

@Int_Cl.4

識別記号 ABD

庁内整理番号

❷公開 昭和63年(1988)9月27日

A 61 K 31/16 // C 07 C 103/50

7330-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

自己免疫疾患于防治療剤 の発明の名称

> 爾 昭62-62689 创特

砂出 昭62(1987)3月19日

砂発 明 柳 者

高明

神奈川県藤沢市本鵠沼3丁目3番6号

仍発 眀 徴

焳

東京都小平市小川東町4-1-1 I-201

内 70発 明 竹

東京都品川区東五反田5丁目1番11号

財団法人 散生物化学 ①出 願

東京都品川区上大崎3丁目14番23号

研究会

舟理士 八木田. 茂

外2名

1. 発明の名称

自己免疫疾患予防治疑剂

1.特許請求の範囲

次式

で示されるパクトポリンを有効成分とする自己免

经供息予防治策制。 よ発明の詳細な説明

〔 超楽上の利用分野〕

本発明は新規な自己免疫疾患予防治は耐に関す **る**.

(従来の技術)・

自己免疫與尿予两治级別としては、従及、抗り ンパ球免役グロアリン、グルココルテコイド領、

核歯代謝拮抗剤もるいはアルキル化剤などが知ら れている。

(発明が解決しようとする問題点)

船記した既存の自己免疫疾患予防治尿剤には、 有効性なよび毎性の出て不満足たものが多く、よ り更れた延州は常に特望されており、不帰明は、 これに応えんとするものである。

(間通点を解決するための手段)

本発明者らは次式([)

て示されるパクトポリン (Bactebolia) が自己免 投換点子訪治援効果を有することを見出した。

本党明に但用するパクトポリンはシュードモナ ス (Poondomonas) 風に属する細菌によつて空費さ •

本発明で用いるパクトポリンは、例えば参考例・/・2 に配した方法で製造することができ、自己 免疫疾患予防治療剤として用いるには遊牒収益の まま又は非常性の質との塩の形で用いる。

パクトポリンを有効成分とする本別は、筋住、 管住などの注射剤、カプセル剤、髪剤、 縁紋剤、 数剤、 放剤などの経口剤 あるいは軟膏剤、 医腸投 与剤などの外用剤の形に製剤できる。パクトポリ

来天斜面培地に培養したシュードモナス B M G / J - A 7 次(F E B M - P 3 0 8 3)を、 マルトーズ / 3 6 、 試母エキス 0.3 5 、 N 2 - T ミン (A 型、フムコ・シエフイルド化学製) / .0 6 、 大塩 0.3 6 からなる液体培地(pR 7.4) / / 0 配を含む 3 0 の 記容三角フラスコ に接着し、 3 7 で 2 4 時間、 図転換量便(母分 / 8 0 節転)上で培養して建筑接収を得た。

次に上記と同じ版体培地/ 1 3 を含む 3 0 5 容 の ステンレス・スチール 数 2 7 で で 毎 録 に 推 培 養 は (1 / 0 ㎡) を接 世 し、 2 7 で で 毎 録 を 6 日 で 5 日 で 5 日 で 5 日 で 5 日 で 5 日 で 5 日 で 5 日 で 5 日 で 5 日 で 5 日 で 5 日 で 6 日 で 6 日 で 6 日 で 7 日 で

ンの投与金は、投与経路、利益症状などにより変動するが、庶人/日世/~/*000m*g の範囲で連択するのが好ましい。

次にポクトポリンの機能法による製造例を参考 例に示す。

参考例!

取率 6 8.0 6.

参考例に

突起例 / で持られた組 分末 / 3.4 すを20 ± 0 水に溶かし、アンパーライト C G ~ 5 0 覚 型 (NH₂⁺ と H⁺ を 7 : 3 混合) 4 0 0 ៩ をつめた 塔 (内径 3 3 m) にかけ、 続いて水で 長婦し、 / 7 まずつ分面した。 分面 / 2 7 ~ 2 8 0 を合して 放 圧 興 症 乾燥し、 / .7 す 0 淡 黄色 分末 (4 8 9 u / m) を 併 た。 収率 9 / . / 4。

次に本発明の薬剤の製剤例を示す。

製剤例 /

/パイアル中にパクトポリン/ワ(力値)を含 容するよう無菌的に分注した。 製剤例よ

パクトポリン

/ 0部

A. XI

4 の 割

スナアリンはマグネシウム

タ 部

とれらを均一に 36合し!の号(力価)/カプセルになるようにカプセルに光域した。

製剤例す

オリープ油

/ 4 0 部

ポリオキシエチレンラウリルエー

ナル

/ 0 部

実験的アレンギー性質界盤炎 (Experimental allergic encephalomyelitis.EAE) は中枢神経数 輸抗原感作により意起される自己免疫性脳脊髄炎 で、多発性硬化症 (multiple solerosis) の良い 動物モデルと考えられている(Paterson.P.Y...

抑制し、EAEの誘導期に対して抑制的に働くと とが示された(後記の長々参照)。

長!

EAEの臨床的症状にかけるパクトポリンの 効果(酵薬期の処数)

	40. 14. 14		EADの発症	煮定炭 *
供試化合物	(年/4)	投与期M	(発症動物数/	(±8D)
对照 (無投与)	-		3/5	10.2±1.9
パクトポリン	0.5	/-8日目	0/5	0 ± 0

*免疫後/6日間観察し、さらに病理観察を行つ た。

表 2

(助 手がしたま /			
供試化合物	供試動物数	組織学的メコア ^米 (± SD)	
对照 (無投与)	δ	3.0 ± 0.3	
パクトポリン	3	0.3 ± 0.8	

*脊盤、脳を含むもケ所の平均値。

"Autoimmunity : Genetic.Immunologie.

Virologic and Clinical Aspects. "Academic

Press. New York. (/ 9 7 7) 及び

Alvord. E.C., Jr. . Kies. M.W. . and Suckling. A.J.. Experimental Allergic Encephalomyelitis — A Useful Model for Multiple Scierosis. Alan R. Liss. New York. (/ 98 #)).

バクトポリンの有する自己免疫疾患予防治療効 央仕以下の試験例によつて説明される。

まエリン塩基性メンパク/フロインド完全アジュパンド(MBP/CFA)原作動物(ラット)に、 免扱の翌日(dey/)からdeyがまで、のよる/4のパクトポリンを連日投与した。どの投与期間はかよそ至五至の時導期に相合する。その結果、対照ラットは観察期間中に全債がBAEを発症したのに対し、パクトポリン投与群では!例も発症したかつた(後記の表!参照)。

また、パクトポリンは組織学的EAEも著頭に

試験例2 EAEの効果期の抑制効果

主としてEAEの効果期に相当すると思われる 期間(days ~ / 4)、MBP/CFA免疫動物を ポクトポリンを投与して、その効果をみた。パク トポリンは不実験でも、着明にEAEの発症を抑 倒した(後記の長」参照)。

また、パクトポリンをDay 8 - / #の期間役与 すると、組織学的な構変も着明に抑制した(後記 の表半参照)。

長3

BAEの解決的症状にかけるパクトポリンの効果(効果病(免疫後第 5~/4日)の処菌)

供試化合物	松上書	EAEの発促(発症動物	重定要* (±SD)	
WALLED NO	() = (/4)	数/試験動物数)		
対照(無投与	1	3/3	13.8±2.0	
パクトポリン	0.5	0/5	0 ± 0	

☆ノメ日後に動物を剪選学的検討に付した。

銀載学的エムエにかけるパクトポリンの 効果(効果期の処理)

供試化合物	供飲動物数	組織学的スコア ^本 (±BD)
对照(無投与)	ġ	2.# ± 0.5
ペクトポリン	g	0./ ± 0./

*免疫後/3日間組織学的検討を行つた。

試験例3 FAF発症後の抑制効果

エムエが発症してからパクトポリンを投与して も治療効果があるかどうか検討した。DAD発症 当日よりパクトポリンの投与を開始した結果、福 病期間にはもまり影響がたかつたが、マヒスコア は有意に抑制された(下配の表と参照)。

供試化合物	投与量 (0.5m/kg)	EADの発症	重提度(±8D)
対照 (無投与)		2/2	7.3±0.3
パクトポリン	0.3	0/2	0 ± 0

リンパ球増殖反応に対する抑制効果 対無およびパタトポリン投与ラットの Dey // (裏作!!日目)のリンパ節細胞を用いて、抗原 得異的増殖反応と Cen ▲ 応答を測定した。パクト ポリン投与許のリンパ節細胞では抗原将具的増殖 反応がみられず、また Can A 応答も抑制されてい た(下記の表ク参照)。

BAI発生後のパクトポリンの効果*

供試化合物	投与重 (~/iq)	推病期間 (日数±8D)	重使更 (±8D)
对照(無投与		3.0±1.1	//.2±/.9
スクトポリン	0.5	#.#±1.0	#.6±/.2

*草初の症状が露められてから処置(パクトポリ ン投与)を開始した(対照群はリン酸ペツファ ーのみを投与した)。

試験例4 受身並BABに対する効果

パクトポリンのEAB効果期に対する抑制効果 をより明確にするために、受身型EAEに対する 抑制効果をみた。パクトポリンは受力型EAEの 発症も考明に抑制した(下記の数 参照)

リンパ球増殖反応に対するパクトポリンの 劝条

抗原又は 分裂促進 因子	对版(無投与) CPM±8D	パクトポリン CPM±8D
_	//.927±33/	5.838±3/6
мвр	20.2/#±2.08/	2.307±470
PPD	54.534±2.938	5.3/3±696
Ce nA	338.783±4.433	32.27/±27.295

以上の試験例で示したととく、ペクトポリンは、 BABの身帯期と効果期の関相を若るしく抑制し、 子訪効果があるととが認められた。また、発症状 のEAEにもパクトポリンは抑制効果を示して拍 様効果もあるととが認められた。